

AUF REPLIKATION VON GEBUNDENEN NUKLEINSÄUREN BASIERENDES VERFAHREN ZUM NACHWEIS VON BIOMOLEKÜLEN

Die Erfindung betrifft ein Verfahren zum Nachweis von Biomolekülen.

Um Biomoleküle in einer biomedizinischen Probe mit einer hohen Empfindlichkeit nachzuweisen, wird in bioanalytischen Labors sehr häufig das ELISAVerfahren (Enzyme-Linked Immuno Sorbent Assay) angewandt. Dieses Verfahren ermöglicht die Detektion von Biomolekülen bis zu einer Mindestnachweisgrenze von 100.000 Molekülen (10⁻¹⁸ Mol).

Für die Serumanalytik oder die Genexpressionsforschung ist diese Methode zu unempfindlich, da die hier nachzuweisenden Proteine oder Peptide häufig in sehr viel geringeren Mengen vorliegen.

Im Stand der Technik sind Methoden bekannt, die eine wesentlich gesteigerte Nachweisempfindlichkeit bieten. Ein solches Verfahren ist z.B. in der US 5,665,539 für den Nachweis jeweils eines bestimmten Biomoleküls offenbart ("Immuno-PCR"). Bei diesem Verfahren wird das Biomolekül ortsspezifisch, z.B. über vorgelegte Antikörper, an eine Trägermatrix gebunden. Anschließend

2

wird die Matrix mit einem für das gesuchte Biomolekül spezifischen Antikörper inkubiert, und die nicht gebundenen Antikörper in einem Waschschritt entfernt.

Die gebundenen Antikörper sind mit einem Nukleinsäuremolekül markiert, das mit Hilfe der Polymerase-Kettenreaktion (PCR) vervielfältigt wird und dessen Amplifikationsprodukte zunächst in Lösung gehen und dann mit Agarosegelektrophorese nachgewiesen werden.

Das Verfahren profitiert dabei von der außerordentlich hohen Spezifität der PCR und der guten quantitativen Reproduzierbarkeit. Die Nachweisgrenze für zu detektierende Biomoleküle liegt daher unter geeigneten Bedingungen zwischen drei und fünf Größenordnungen unter der von ELISA-Verfahren.

Bei dem Verfahren besteht jedoch keine Spezifität zwischen dem zu detektierenden Protein und dem amplifizierten Nukleinsäuremarker. Das Verfahren eignet sich daher nur zur hochempfindlichen Detektion eines einzigen, zu detektierenden Biomolekültyps.

In der US 6,531,283 ist ein ähnliches Verfahren offenbart, bei dem die gebundenen Antikörper mit einem Nukleinsäuremolekül markiert sind, das mit Hilfe der Polymerase-Kettenreaktion (RCA) vervielfältigt wird. Dabei werden die Amplifikationsprodukte im Sinne einer Kettenverlängerung an die Nukleinsäuremoleküle angehängt, so daß ein Konkatenat entsteht, das vielfache Repetitionen der urspünglichen Markersequenz aufweist, und in situ mit geeigneten Methoden nachgewiesen werden kann, z.B. durch Anhybridisierung fluoreszenzmarkierter Nukleinsäureabschnitte, die zu der repetitiven Sequenz komplementär sind.

3

Nachteilig ist hier, daß nur eine begrenzte Auswahl an Replikationsenzymen verwendet werden kann, wie z.B. die DNA-Polymerase des Bakteriophagen T7. Aus diesem Grund ist man auf die Eigenschaften der verwendbaren Polymerasen beschränkt. Insbesondere bei der Wahl der Inkubationstemperatur ist diese Einschränkung ein großer Nachteil. Überdies macht die Methode die Verwendung eines zirkulären Primers (Amplification Target Cycle), der Sequenzhomologien mit den an die Antikörper gebundenen Nukleinsäuremolekülen aufweisten muß

Die Aufgabe der vorliegenden Erfindung besteht darin, ein Verfahren bereit zu stellen, mit dem Biomoleküle unter Umgehung der zuvor geschilderten Nachteile in einer Probe mit sehr hoher Empfindlichkeit und Spezifität nachgewiesen werden können. Weitere Aufgabe ist, ein Verfahren zur Herstellung eines Markers bereitzustellen, der in einem solchen Verfahren zum Nachweis von Biomolekülen verwendet werden kann, sowie einen solchen Marker selbst herzustellen.

Diese Aufgaben werden mit den Merkmalen des Anspruches 1 oder 2, mit den Merkmalen des Anspruchs 26 und mit den Merkmalen des Anspruchs 43 gelöst.

Gemäß Anspruch 1 ist vorgesehen, die nachzuweisenden Biomoleküle mit einer ersten Substanz zu koppeln, die Teil eines nukleinsäurereplizierenden Apparates ist,

die gebildeten Biomolekül-Substanz-Komplexe an für die jeweiligen Biomoleküle spezifische, festphasengebundene Bindungsmoleküle zu binden,

ggf. die nicht gebundenen Biomolekül-Substanz-Komplexe durch Waschen zu entfernen,

die gebundenen Biomolekül-Substanz-Komplexe mit hochmolekularen Nukleinsäuremolekülen und Mononukleotiden verschiedener Spezies, von denen mindestens die Mononukleotide einer Spezies mit einer detektierbaren Markierung versehen sind, sowie einer zweiten Substanz zu inkubieren, die die an die Biomole-

4

küle gekoppelte erste Substanz zu einem funktionsfähigen replizierenden Apparat für hochmolekulare Nukleinsäuren ergänzt, der die hochmolekularen Nukleinsäuremoleküle bindet und unter Einbau markierter Mononukleotide Replikate der hochmolekularen Nukleinsäuremoleküle erzeugt, die nicht abdissoziieren, ggf. die in Lösung befindlichen hochmolekularen Nukleinsäuremoleküle und Mononukleotide durch Waschen zu entfernen und über den Nachweis der markierten Replikate die zu detektierenden Biomoleküle zu bestimmen.

Während bei herkömmlichen Immunoassays, bei denen die immobilisierten Biomoleküle mit einem markierten Antikörper oder einer Antikörperkaskade inkubiert werden und daher jedes zu detektierende Biomolekül nur mit einer oder wenigen Markierungen versehen werden kann, kann mit dem erfindungsgemäßen Verfahren jedes zu detektierende Biomolekül mit sehr viel mehr Markierungen versehen werden, da in das replizierte Nukleinsäuremolekül, das als detektierbarer Marker dient, eine Vielzahl von markierten Mononukleotiden eingebaut wird. Es entsteht also im Vergleich zu herkömmlichens Assays ein sehr viel stärker amplifiziertes Signal. Die Identifizierung der markierten Biomoleküle erfolgt schließlich über die spezifischen, festphasengebundenen Bindungsmoleküle, deren Identität und Position dem jeweiligen Anwender bekannt ist.

Aufgrund des sehr viel stärker amplifizierten Signals liegt die Mindestnachweisgrenze der erfindungsgemäßen Verfahrens wesentlich niedriger als bei Immuno-Assays. Eine solch hohe Empfindlichkeit macht jedoch eine hohe Spezifität bei der Amplifikation erforderlich. Diese wird im erfindungsgemäßen Verfahren durch die außerordentlich hohe Spezifität, mit der biologische nukleinsäurereplizierende Apparate ein vorhandenes hochmolekulares Nukleinsäuremolekül replizieren, gewährleistet.

5

Dabei ist das Verfahren nicht auf einige wenige DNA-Polymerasen beschränkt, durch deren ganz spezifische Eigenschaften es z.B. in Bezug auf die Reaktionstemperaturen limitiert sein könnte, da bei dem erfindungsgemäßen Verfahren eine Vielzahl von nukleinsäurereplizierenden Apparaten zur Verwendung kommen.

Die in Anspruch 2 offenbarte Methode stellt eine ebenso vorteilhafte Variation der Methode gemäß Anspruch 1 dar. Demnach ist vorgesehen, immobilisierte Biomoleküle mit Verbindungskomplexen zu inkubieren, die aus für die jeweiligen Biomoleküle spezifischen Bindungsmolekülen sowie einer ersten Substanz bestehen, die Teil eines nukleinsäurereplizierenden Apparates ist. ggf. die nicht gebundenen Verbindungskomplexe durch Waschen zu entfernen, die gebildeten Biomolekül-Verbindungskomplexe mit hochmolekularen Nukleinsäuremolekülen und Mononukleotiden verschiedener Spezies, von denen mindestens die Mononukleotide einer Spezies mit einer detektierbaren Markierung versehen sind, sowie einer zweiten Substanz zu inkubieren, die die an die Biomoleküle gekoppelte erste Substanz zu einem funktionsfähigen replizierenden Apparat für hochmolekulare Nukleinsäuren ergänzt, der die hochmolekularen Nukleinsäuremoleküle bindet und unter Einbau markierter Mononukleotide Replikate der hochmolekularen Nukleinsäuremoleküle erzeugt, die nicht abdissoziieren, ggf. die in Lösung befindlichen hochmolekularen Nukleinsäuremoleküle und Mononukleotide durch Waschen zu entfernen. und über den Nachweis der markierten Replikate die zu detektierenden Biomole-

Im Unterschied zu Anspruch 1 werden hier also nicht die nachzuweisenden Biomoleküle, sondern spezifische Bindungsmoleküle zunächst mit der ersten Substanz zu Verbindungskomplexen gekoppelt, die dann mit den nachzuweisenden

küle zu bestimmten.

6

Biomolekülen inkubiert werden. Dabei sind die Biomoleküle ihrerseits zuvor auf einem Festphasensubstrat immobilisert worden.

Die Immobilisierung kann z.B. durch unspezifische Adsorption oder kovalente Bindung an ein geeignetes Substrat erfolgen. In einer bevorzugten Ausgestaltung ist jedoch vorgesehen, daß die Biomoleküle durch Bindung an festphasengebundene spezifische Bindungsmoleküle immobilisiert werden, nach Inkubation der Biomoleküle mit den Verbindungskomplexen die nicht gebundenen Verbindungskomplexe ggf. durch Waschen entfernt werden, und vor dem Nachweis der markierten Replikate die in Lösung befindlichen hochmolekularen Nukleinsäuremoleküle und Mononukleotide ggf. durch Waschen entfernt werden. Dabei erhält män bei der Inkubation der durch die Bindungsmoleküle immobilisierten Biomoleküle mit den Verbindungskomplexen

In vorteilhaften Ausgestaltungen der erfindungsgemäßen Verfahren ist vorgesehen, daß die nachzuweisenden Biomoleküle kovalent mit der ersten Substanz gekoppelt werden bzw. daß in den Verbindungskomplexen die Bindungsmoleküle kovalent mit der ersten Substanz gekoppelt werden.

eine als "Sandwich" bekannte Konfiguration.

In weiteren vorteilhaften Ausgestaltungen ist vorgesehen, daß die nachzuweisenden Biomoleküle über Linkersysteme mit der ersten Substanz gekoppelt werden bzw. daß in den Verbindungskomplexen die Bindungsmoleküle über Linkersysteme mit der ersten Substanz gekoppelt werden.

Besonders bevorzugte Linkersysteme sind dabei das Biotin-Streptavidin-System, das ULS-Platin-Linkersystem, das Digoxigenin-System oder ein beliebiges Antigen-Antikörper-System. Es kann jedoch auch jedes andere spezifisch bindende

7

System verwendet werden. Geeignet sind z.B. alle Systeme, die auf dem Vorhandensein eines Haptens beruhen.

In einer vorteilhaften Ausgestaltung der erfindungsgemäßen Verfahren ist vorgesehen, daß die erste Substanz die β-Untereinheit einer DNA-Polymerase III ist und die zweite Substanz die restlichen erforderlichen Untereinheiten einer DNA-Polymerase III enthält, sich der zuoberst erwähnte nukleinsäurereplizierende Apparat also aus diesen beiden Komponenten zusammensetzt.

Alternativ kann vorgesehen sein, daß die erste Substanz eine oder mehrere Untereinheiten einer DNA-Polymerase III ist und die zweite Substanz β-Untereinheiten einer DNA-Polymerase III sowie eventuell weitere erforderliche Untereinheiten einer DNA-Polymerase III enthält.

Ebenso vorteilhaft kann vorgesehen sein, daß die erste Substanz β-Untereinheiten einer DNA-Polymerase III enthält und die zweite Substanz eine DNA-Polymerase I, das Klenow-Fragment einer DNA-Polymerase I, die Taq-DNA-Polymerase oder eine andere DNA-Polymerase ist.

In einer nochmals anderen Ausgestaltung kann vorgesehen sein, daß die erste Substanz eine DNA-Polymerase I, das Klenow-Fragment einer DNA-Polymerase I, die Taq-DNA-Polymerase oder eine andere DNA-Polymerase ist und die zweite Substanz β-Untereinheiten einer DNA-Polymerase III enthält.

Für jede der zuvor genannten Ausgestaltungen der erfindungsgemäßen Verfahren gilt, daß die eigentliche Replikation des hochmolekularen Nukleinsäuremoleküls durch die restlichen Untereinheiten einer DNA-Polymerase III, eine DNA-Polymerase I, das Klenow-Fragment oder die Taq-DNA-Polymerase erfolgt, während die β-Untereinheit bzw. die β-Untereinheiten für die erforderliche hohe Spe-

8

zifität und Prozessivität der Replikation sorgt, indem sie die restlichen Untereinheiten bzw. das jeweilige Enzym an das zu replizierende hochmolekulare Nukleinsäuremolekul klammert. Dabei ist die Verwendung jeder in der Technik bekannten DNA-Polymerase III bzw. ihrer Untereinheiten denkbar. Insbesondere ist auch denkbar, Untereinheiten verschiedener DNA-Polymerasen III in Kombination miteinander zu verwenden.

In einer weiteren bevorzugten Ausführungsform ist für eine weitere Erhöhung der Spezifität und Prozessivität vorgesehen, daß die Biomolekül-Substanz-Komplexe bzw. die Biomolekül-Verbindungskomplexe zusätzlich zu der zweiten Substanz mit weiteren β-Untereinheiten einer DNA-Polymerase III inkubiert werden.

3

Der im Zusammenspiel mit einer DNA-Polymerase die Spezifität und die Prozessivität der DNA-Replikation erhöhende Effekt der β-Untereinheit einer DNA-Polymerase III ist z.B. aus der US 6,555,349 bekannt, in der eine Methode zur isothermen Amplifikation von Nukleinsäuremolekülen offenbart wird, bei der eine Drei-Komponenten-Polymerase verwendet wird, die aus einer DNA-Polymerase (z.B. DNA-Polymerase III), einem Klammer-Komplex (z.B. β-Untereinheiten) und einem Hilfskomplex (z.B. γ-Komplex) besteht. Dabei ist jedoch lediglich die Verwendung zur Amplifikation von Nukleinsäuremolekülen offenbart. Eine Anwendung im Zusammenhang mit Immunoassays oder zum Nachweis von Biomolekülen aus einer Probe ist in der US 6,555,349 nicht beschrieben.

In einer vorteilhaften Ausgestaltung der erfindungsgemäßen Verfahren ist vorgesehen, daß die zu replizierenden hochmolekularen Nukleinsäuremoleküle eine zirkuläre Form aufweisen. Dadurch wird sichergestellt, daß weder diese noch die erzeugten und markierten, ebenfalls zirkülären Replikate vom nukleinsäurereplizierenden Apparat abdissoziieren, da die β-Untereinheiten zirkuläre Nukleinsäu-

9

remoleküle festhalten, während sie lineare Nukleinsäuremoleküle nicht festzuhalten imstande sind.

In einer vorteilhaften Ausgestaltung der erfindungsgemäßen Verfahren ist vorgesehen, daß die zu replizierenden hochmolekularen Nukleinsäuremoleküle jeweils eine Replikationsorigin-Sequenz aufweisen, an der der nukleinsäurereplizierenden Apparat ansetzen kann.

In einer besonders vorteilhaften Ausgestaltung weisen die zu replizierenden hochmolekularen Nukleinsäuremoleküle eine Länge von mindestens 10 kB auf. Auf diese Weise ist sichergestellt, daß eine große Anzahl von markierten Mononukleotiden in die Replikate eingebaut und so eine starke Signalamplifikation erzielt werden kann. Im Vergleich zu einem mit PCR amplifizierten Molekül werden dabei etwa 20 x mehr detektierbare Marker eingebaut.

Dabei ist in besonders vorteilhaften Ausgestaltungen vorgesehen, daß diese Markierungen aus fluoreszierenden, lumineszierenden, radioaktiven oder enzymatischen Markern bestehen. Es können jedoch auch alle anderen geeigneten Marker verwendet werden.

In einer vorteilhaften Ausgestaltung der erfindungsgemäßen Verfahren ist vorgesehen, daß die festphasengebundenen Bindungsmoleküle auf einem Biochip angeordnet sind. In diesem Falle werden die markierten Replikate besonders bevorzugt mit Biochip-Scannern nachgewiesen.

In einer weiteren vorteilhaften Ausgestaltung der erfindungsgemäßen Verfahren ist vorgesehen, daß die festphasengebundenen Bindungsmoleküle auf Beads angeordnet sind. In diesem Falle werden die markierten Replikate besonders bevorzugt mit Durchflußdetektoren nachgewiesen.

10

In einer weiteren vorteilhaften Ausgestaltung der erfindungsgemäßen Verfahren ist vorgesehen, daß die festphasengebundenen Bindungsmoleküle oder die immobilisierten Biomoleküle in einem biologischen Präparat angeordnet sind.

Ein solches biologisches Präparat kann z.B. ein histologischer Schnitt, ein Gefrierbruchpräparat oder ein Western-Blot sein, aber auch jedes andere Präparat, das festphasengebundene Bindungsmoleküle oder immobilisierte Biomoleküle aufweist.

In vorteilhaften Ausgestaltungen der erfindungsgemäßen Verfahren ist vorgesehen, daß die nachzuweisenden Biomoleküle bevorzugt Aminosäuren, Proteine, Zucker, Nukleinsäuren, Antikörper, Lektine, Lipide oder Rezeptoren sind, während die Bindungsmoleküle bevorzugt Proteine, Zucker, Nukleinsäuren, Antikörper, Lektine, Rezeptoren oder andere spezifisch bindende Moleküle sind.

Gemäß Anspruch 26 ist vorgesehen, ein Verfahren zur Herstellung eines Markers zum Nachweis von Biomolekülen bereitzustellen, bei dem

eine erste Substanz, die Teil eines nukleinsäurereplizierenden Apparates ist und ein Kupplungselement aufweist,

mit hochmolekularen Nukleinsäuremolekülen und Mononukleotiden verschiedener Spezies, von denen mindestens die Mononukleotide einer Spezies mit einer detektierbaren Markierung versehen sind, sowie einer zweiten Substanz inkubiert wird, die die erste Substanz zu einem funktionsfähigen replizierenden Apparat für hochmolekulare Nukleinsäuren ergänzt, dergestalt, daß

der so gebildete Apparat die hochmolekularen Nukleinsäuremoleküle bindet und unter Einbau markierter Mononukleotide Replikate der hochmolekularen Nukleinsäuremoleküle erzeugt, die nicht abdissoziieren.

11

Ein solchermaßen hergestellter Marker weist im Gegensatz zu den bei herkömmlichen ELISA- oder Sandwich-Assays verwendeten Markern sehr viel mehr detektierbare Markierungen auf. Es entsteht also im Vergleich zu herkömmlichens Assays ein sehr viel stärker amplifiziertes Signal. Folglich liegt die Mindestnachweisgrenze für Biomoleküle bei Verwendung eines mit dem erfindungsgemäßen Verfahren hergestellten Markers wesentlich niedriger als bei herkömmlichen Elisa- oder Sandwich-Assays.

In einer vorteilhaften Ausgestaltung dieses Verfahrens ist vorgesehen, daß das Kupplungselement eine funktionelle Gruppe ist, die mit zu bindenden Molekülen eine kovalente Bindung eingehen kann.

In einer weiteren vorteilhaften Ausgestaltung ist vorgesehen, daß das Kupplungselement Bestandteil eines Linkersystems ist, über das die zu bindenden Moleküle gebunden werden können.

Besonders bevorzugte Linkersysteme sind dabei das Biotin-Streptavidin-System, das ULS-Platin-Linkersystem, das Digoxigenin-System oder ein beliebiges Antigen-Antikörper-System. Es kann jedoch auch jedes andere spezifisch bindende System verwendet werden. Geeignet sind z.B. alle Systeme, die auf dem Vorhandensein eines Haptens beruhen.

In einer bevorzugten Ausgestaltung dieses Verfahrens ist vorgesehen, daß die erste Substanz über das Kupplungselement mit einem Bindungsmolekül verbunden wird, das in der Lage ist, ein Biomolekül spezifisch zu binden.

Es kann ebenso vorteilhaft vorgesehen sein, daß die erste Substanz über das Kupplungselement mit einem Biomolekül verbunden wird, also einem Molekül, das eigentlich nachgewiesen werden soll.

12

Dabei ist vorgesehen, daß die nachzuweisenden Biomoleküle bevorzugt Aminosäuren, Proteine, Zucker, Nukleinsäuren, Antikörper, Lektine, Lipide oder Rezeptoren sind, während die Bindungsmoleküle bevorzugt Proteine, Zucker, Nukleinsäuren, Antikörper, Lektine, Rezeptoren oder andere spezifisch bindende Moleküle sind.

In einer vorteilhaften Ausgestaltung des Verfahrens ist vorgesehen, daß die erste Substanz die β-Untereinheit einer DNA-Polymerase III ist und die zweite Substanz die restlichen erforderlichen Untereinheiten einer DNA-Polymerase III enthält, sich der zuoberst erwähnte nukleinsäurereplizierende Apparat also aus diesen beiden Komponenten zusammensetzt.

3

Alternativ kann vorgesehen sein, daß die erste Substanz eine oder mehrere Untereinheiten einer DNA-Polymerase III ist und die zweite Substanz β-Untereinheiten einer DNA-Polymerase III sowie eventuell weitere erforderliche Untereinheiten einer DNA-Polymerase III enthält.

Ebenso vorteilhaft kann vorgesehen sein, daß die erste Substanz β-Untereinheiten einer DNA-Polymerase III enthält und die zweite Substanz eine DNA-Polymerase I, das Klenow-Fragment einer DNA-Polymerase I, die Taq-DNA-Polymerase oder eine andere DNA-Polymerase ist.

In einer nochmals anderen Ausgestaltung kann vorgesehen sein, daß die erste Substanz eine DNA-Polymerase I, das Klenow-Fragment einer DNA-Polymerase I, die Taq-DNA-Polymerase oder eine andere DNA-Polymerase ist und die zweite Substanz β -Untereinheiten einer DNA-Polymerase III enthält.

Für jede der zuvor genannten Ausgestaltungen der erfindungsgemäßen Verfahren gilt, daß die eigentliche Replikation des hochmolekularen Nukleinsäuremoleküls

13

durch die restlichen Untereinheiten einer DNA-Polymerase III, eine DNA-Polymerase I, das Klenow-Fragment oder die Taq-DNA-Polymerase erfolgt, während die β -Untereinheit bzw. die β -Untereinheiten für die erforderliche hohe Spezifität und Prozessivität der Replikation sorgt, indem sie die restlichen Untereinheiten bzw. das jeweilige Enzym an das zu replizierende hochmolekulare Nukleinsäuremolekül klammert.

Dabei kann für eine weitere Erhöhung der Spezifität und Prozessivität vorgesehen sein, daß die Biomolekül-Substanz-Komplexe bzw. die Biomolekül-Verbindungskomplexe zusätzlich zu der zweiten Substanz mit weiteren β -Untereinheiten einer DNA-Polymerase III inkubiert werden.

In einer vorteilhaften Ausgestaltung des Verfahrens ist vorgesehen, daß die zu replizierenden hochmolekularen Nukleinsäuremoleküle eine zirkuläre Form aufweisen. Dadurch wird sichergestellt, daß weder diese noch die erzeugten und markierten, ebenfalls zirkülären Replikate vom nukleinsäurereplizierenden Apparat abdissoziieren, da die β -Untereinheiten zirkuläre Nukleinsäuremoleküle festhalten, während sie lineare Nukleinsäuremoleküle nicht festzuhalten imstande sind.

In einer weiteren vorteilhaften Ausgestaltung des Verfahrens ist vorgesehen, daß die zu replizierenden hochmolekularen Nukleinsäuremoleküle jeweils eine Replikationsorigin-Sequenz aufweisen, an der der nukleinsäurereplizierenden Apparat ansetzen kann.

In einer besonders vorteilhaften Ausgestaltung weisen die zu replizierenden hochmolekularen Nukleinsäuremoleküle eine Länge von mindestens 10 kB auf. Auf diese Weise ist sichergestellt, daß eine große Anzahl von markierten Mononukleotiden in die Replikate eingebaut und so eine starke Signalamplifikation

14

erzielt werden kann. Im Vergleich zu einem mit PCR amplifizierten Molekül werden dabei etwa 20 x mehr detektierbare Marker eingebaut.

Dabei ist in besonders vorteilhaften Ausgestaltungen vorgesehen, daß diese Markierungen aus fluoreszierenden, lumineszierenden, radioaktiven oder enzymatischen Markern bestehen. Es können jedoch auch alle anderen geeigneten Marker verwendet werden.

Gemäß Anspruch 43 ist vorgesehen, einen Marker zum Nachweis von Biomolekülen bereitzustellen, der mit einem der zuvor geschilderten Verfahren hergestellt wurde.

Patentansprüche

- 1. Verfahren zum Nachweis von Biomolekülen, bei dem
 - a) die nachzuweisenden Biomoleküle mit einer ersten Substanz gekoppelt werden, die Teil eines nukleinsäurereplizierenden Apparates ist,
 - b) die gebildeten Biomolekül-Substanz-Komplexe an für die jeweiligen Biomoleküle spezifische, festphasengebundene Bindungsmoleküle gebunden werden,
 - c) ggf. die nicht gebundenen Biomolekül-Substanz-Komplexe durch Waschen entfernt werden,
 - die gebundenen Biomolekül-Substanz-Komplexe mit hochmolekularen Nukleinsäuremolekülen und Mononukleotiden verschiedener
 Spezies, von denen mindestens die Mononukleotide einer Spezies
 mit einer detektierbaren Markierung versehen sind, sowie einer
 zweiten Substanz inkubiert werden, die die an die Biomoleküle gekoppelte erste Substanz zu einem funktionsfähigen replizierenden
 Apparat für hochmolekulare Nukleinsäuren ergänzt, der die
 hochmolekularen Nukleinsäuremoleküle bindet und unter Einbau
 markierter Mononukleotide Replikate der hochmolekularen Nukleinsäuremoleküle erzeugt, die nicht abdissoziieren,
 - e) ggf. die in Lösung befindlichen hochmolekularen Nukleinsäuremoleküle und Mononukleotide durch Waschen entfernt werden,
 - f) und über den Nachweis der markierten Replikate die zu detektierenden Biomoleküle bestimmt werden.
- 2. Verfahren zum Nachweis von Biomolekülen, bei dem

- a) immobilisierte Biomoleküle mit Verbindungskomplexen inkubiert werden, die aus für die jeweiligen Biomoleküle spezifischen Bindungsmolekülen und einer ersten Substanz bestehen, die Teil eines nukleinsäurereplizierenden Apparates ist,
- b) ggf. die nicht gebundenen Verbindungskomplexe durch Waschen entfernt werden,
- die gebildeten Biomolekül-Verbindungskomplexe mit hochmolekularen Nukleinsäuremolekülen und Mononukleotiden verschiedener Spezies, von denen mindestens die Mononukleotide einer Spezies mit einer detektierbaren Markierung versehen sind, sowie einer
 zweiten Substanz inkubiert werden, die die an die Biomoleküle gekoppelte erste Substanz zd einem funktionsfähigen replizierenden
 Apparat für hochmolekulare Nukleinsäuren ergänzt, der die
 hochmolekularen Nukleinsäuremoleküle bindet und unter Einbau
 markierter Mononukleotide Replikate der hochmolekularen Nukleinsäuremoleküle erzeugt, die nicht abdissoziieren,
- d) ggf. die in Lösung befindlichen hochmolekularen Nukleinsäuremoleküle und Mononukleotide durch Waschen entfernt werden,
- e) und über den Nachweis der markierten Replikate die zu detektierenden Biomoleküle bestimmt werden.

3. Verfahren zum Nachweis von Biomolekülen gemäß Anspruch 2, dadurch gekennzeichnet, daß

- die Biomoleküle vor Inkubation mit den Verbindungskomplexen immobilisiert werden, indem sie an festphasengebundene spezifische Bindungsmoleküle gebunden werden,
- b) nach Inkubation der Biomoleküle mit den Verbindungskomplexen die nicht gebundenen Verbindungskomplexe ggf. durch Waschen entfernt werden,

WO 2005/017195

- 17
- c) vor dem Nachweis der markierten Replikate die in Lösung befindlichen hochmolekularen Nukleinsäuremoleküle und Mononukleotide ggf. durch Waschen entfernt werden.
- 4. Verfahren zum Nachweis von Biomolekülen gemäß Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß die nachzuweisenden Biomoleküle kovalent mit der ersten Substanz gekoppelt werden.
- 5. Verfahren zum Nachweis von Biomolekülen gemäß Anspruch 2 oder 3, dadurch gekennzeichnet, daß in den Verbindungskomplexen die Bindungsmoleküle kovalent mit der ersten Substanz gekoppelt werden.
- 6. Verfahren zum Nachweis von Biomolekülen gemäß Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß die nachzuweisenden Biomoleküle über Linkersysteme mit der ersten Substanz gekoppelt werden.
- 7. Verfahren zum Nachweis von Biomolekülen gemäß Anspruch 2 oder 3, dadurch gekennzeichnet, daß in den Verbindungskomplexen die Bindungsmoleküle über Linkersysteme mit der ersten Substanz gekoppelt werden.
- 8. Verfahren zum Nachweis von Biomolekülen gemäß Anspruch 6 oder 7, dadurch gekennzeichnet, daß das Linkersystem aus der Gruppe gewählt ist, die das Biotin-Streptavidin-System, das ULS-Platin-Linkersystem, das Digoxigenin-System, ein Antigen-Antikörper-System oder ein anderes spezifisch bindendes System umfaßt.
- Verfahren zum Nachweis von Biomolekülen gemäß einem der Ansprüche
 1 8, dadurch gekennzeichnet, daß die erste Substanz die β-Untereinheit

18

einer DNA-Polymerase III ist und die zweite Substanz die restlichen erforderlichen Untereinheiten einer DNA-Polymerase III enthält.

- Verfahren zum Nachweis von Biomolekülen gemäß einem der Ansprüche
 1 8, dadurch gekennzeichnet, daß die erste Substanz eine oder mehrere
 Untereinheiten einer DNA-Polymerase III ist und die zweite Substanz β Untereinheiten einer DNA-Polymerase III sowie eventuell weitere erforderliche Untereinheiten einer DNA-Polymerase III enthält.
- 11. Verfahren zum Nachweis von Biomolekülen gemäß einem der Ansprüche 1 8, dadurch gekennzeichnet, daß die erste Substanz β-Untereinheiten einer DNA-Polymerase III enthält und die zweite Substanz eine DNA-Polymerase I, das Klenow-Fragment einer DNA-Polymerase I, die Taq-DNA-Polymerase oder eine andere DNA-Polymerase ist.
- Verfahren zum Nachweis von Biomolekülen gemäß einem der Ansprüche
 1 8, dadurch gekennzeichnet, daß die erste Substanz eine DNA-Polymerase I, das Klenow-Fragment einer DNA-Polymerase I, die Taq-DNA-Polymerase oder eine andere DNA-Polymerase ist und die zweite Substanz β-Untereinheiten einer DNA-Polymerase III enthält.
- 13. Verfahren zum Nachweis von Biomölekülen nach einem der vorhergehenden Ansprüche, dadurch gekennzeichnet, daß die Biomolekül-Substanz-Komplexe bzw. die Biomolekül-Verbindungskomplexe zusätzlich zu der zweiten Substanz mit weiteren β-Untereinheiten einer DNA-Polymerase III inkubiert werden.

- 14. Verfahren zum Nachweis von Biomolekülen nach einem der vorhergehenden Ansprüche, dadurch gekennzeichnet, daß die zu replizierenden hochmolekularen Nukleinsäuremoleküle eine zirkuläre Form aufweisen.
- 15. Verfahren zum Nachweis von Biomolekülen nach einem der vorhergehenden Ansprüche, dadurch gekennzeichnet, daß die zu replizierenden hochmolekularen Nukleinsäuremoleküle jeweils eine Replikationsorigin-Sequenz aufweisen.
- 16. Verfahren zum Nachweis von Biomolekülen nach einem der vorhergehenden Ansprüche, dadurch gekennzeichnet, daß die zu replizierenden hochmolekularen Nukleinsäuremöleküle eine Länge von mindestens 10 kB aufweisen.
- 17. Verfahren zum Nachweis von Biomolekülen nach einem der vorhergehenden Ansprüche, dadurch gekennzeichnet, daß die detektierbare Markierung mindestens einer der zugefügten Mononukleotidspezies aus einer fluoreszierenden, lumineszierenden, radioaktiven oder enzymatischen Markierung besteht.
- 18. Verfahren zum Nachweis von Biomolekülen nach einem der vorhergehenden Ansprüche, dadurch gekennzeichnet, daß die festphasengebundenen Bindungsmoleküle auf einem Biochip angeordnet sind.
- 19. Verfahren zum Nachweis von Biomolekülen nach Anspruch 18, dadurch gekennzeichnet, daß die markierten Replikate mit Biochip-Scannern nachgewiesen werden.

- Verfahren zum Nachweis von Biomolekülen nach einem der Ansprüche 1
 17, dadurch gekennzeichnet, daß die festphasengebundenen Bindungsmoleküle auf Beads angeordnet sind.
- 21. Verfahren zum Nachweis von Biomolekülen nach Anspruch 20, dadurch gekennzeichnet, daß die markierten Replikate mit Durchflußdetektoren nachgewiesen werden.
- Verfahren zum Nachweis von Biomolekülen nach einem der Ansprüche 1
 17, dadurch gekennzeichnet, daß die festphasengebundenen Bindungsmoleküle oder die immobilisierten Biomoleküle in einem biologischen Präparat angeordnet sind.
- 23. Verfahren zum Nachweis von Biomolekülen nach Anspruch 22, dadurch gekennzeichnet, daß das biologische Präparat ein histologischer Schnitt, ein Gefrierbruchpräparat oder ein Western-Blot ist.
- 24. Verfahren zum Nachweis von Biomolekülen nach einem der vorhergehenden Ansprüche, dadurch gekennzeichnet, daß die nachzuweisenden Biomoleküle Aminosäuren, Proteine, Zucker, Nukleinsäuren, Antikörper, Lektine, Lipide oder Rezeptoren sind.
- 25. Verfahren zum Nachweis von Biomolekülen nach einem der vorhergehenden Ansprüche, dadurch gekennzeichnet, daß die Bindungsmoleküle Proteine, Zucker, Nukleinsäuren, Antikörper, Lektine, Rezeptoren oder andere spezifisch bindende Moleküle sind.
- Verfahren zur Herstellung eines Markers zum Nachweis von Biomolekülen, bei dem

21

eine erste Substanz, die Teil eines nukleinsäurereplizierenden Apparates ist und ein Kupplungselement aufweist,

mit hochmolekularen Nukleinsäuremolekülen und Mononukleotiden verschiedener Spezies, von denen mindestens die Mononukleotide einer Spezies mit einer detektierbaren Markierung versehen sind, sowie einer zweiten Substanz inkubiert wird, die die erste Substanz zu einem funktionsfähigen replizierenden Apparat für hochmolekulare Nukleinsäuren ergänzt, dergestalt, daß

der so gebildete Apparat die hochmolekularen Nukleinsäuremoleküle bindet und unter Einbau markierter Mononukleotide Replikate der hochmolekularen Nukleinsäuremoleküle erzeugt, die nicht abdissoziieren.

- 27. Verfahren zur Herstellung eines Markers zum Nachweis von Biomolektilen gemäß Anspruch 26, dadurch gekennzeichnet, daß das Kupplungselement eine funktionelle Gruppe ist, die mit zu bindenden Molektilen eine
 kovalente Bindung eingehen kann.
- 28. Verfahren zur Herstellung eines Markers zum Nachweis von Biomolekülen gemäß Anspruch 26, dadurch gekennzeichnet, daß das Kupplungselement Bestandteil eines Linkersystems ist, über das die zu bindenden
 Moleküle gebunden werden können.
- 29. Verfahren zur Herstellung eines Markers zum Nachweis von Biomolekülen gemäß Anspruch 28, dadurch gekennzeichnet, daß das Linkersystem aus der Gruppe gewählt ist, die das Biotin-Streptavidin-System, das ULS-Platin-Linkersystem, das Digoxigenin-System, ein Antigen-Antikörper-System oder ein anderes spezifisch bindendes System umfaßt.

- 30. Verfahren zur Herstellung eines Markers zum Nachweis von Biomolekülen gemäß einem der Ansprüche 26 - 29, dadurch gekennzeichnet, daß die erste Substanz über das Kupplungselement mit einem Bindungsmolekül verbunden wird, das in der Lage ist, ein Biomolekül spezifisch zu binden.
- 31. Verfahren zur Herstellung eines Markers zum Nachweis von Biomolekülen gemäß einem der Ansprüche 26 - 29, dadurch gekennzeichnet, daß die erste Substanz über das Kupplungselement mit einem Biomolekül verbunden wird.
- 32. Verfahren zur Herstellung eines Markers zum Nachweis von Biomolekülen gemäß Anspruch 30, dadurch gekennzeichnet, daß die Bindungsmoleküle Proteine, Zucker, Nukleinsäuren, Antikörper, Lektine, Rezeptoren
 oder andere spezifisch bindende Moleküle sind.
- 33. Verfahren zur Herstellung eines Markers zum Nachweis von Biomolekülen gemäß einem der Ansprüche 30 bis 32, dadurch gekennzeichnet, daß
 die nachzuweisenden Biomoleküle Aminosäuren, Proteine, Zucker, Nukleinsäuren, Antikörper, Lektine, Lipide oder Rezeptoren sind.
- 34. Verfahren zur Herstellung eines Markers zum Nachweis von Biomolekülen gemäß einem der Ansprüche 26 33, dadurch gekennzeichnet, daß die erste Substanz die β-Untereinheit einer DNA-Polymerase III ist und die zweite Substanz die restlichen erforderlichen Untereinheiten einer DNA-Polymerase III enthält.
- 35. Verfahren zur Herstellung eines Markers zum Nachweis von Biomolekülen gemäß einem der Ansprüche 26 - 34, dadurch gekennzeichnet, daß

die erste Substanz eine oder mehrere Untereinheiten einer DNA-Polymerase III ist und die zweite Substanz β-Untereinheiten einer DNA-Polymerase III sowie eventuell weitere erforderliche Untereinheiten einer DNA-Polymerase III enthält.

- 36. Verfahren zur Herstellung eines Markers zum Nachweis von Biomolekülen gemäß einem der Ansprüche 26 34, dadurch gekennzeichnet, daß die erste Substanz β-Untereinheiten einer DNA-Polymerase III enthält und die zweite Substanz eine DNA-Polymerase I, das Klenow-Fragment einer DNA-Polymerase I, die Taq-DNA-Polymerase oder eine andere DNA-Polymerase ist.
- 37. Verfahren zur Herstellung eines Markers zum Nachweis von Biomolekülen gemäß einem der Ansprüche 26 34, dadurch gekennzeichnet, daß die erste Substanz eine DNA-Polymerase I, das Klenow-Fragment einer DNA-Polymerase I, die Taq-DNA-Polymerase oder eine andere DNA-Polymerase ist und die zweite Substanz β-Untereinheiten einer DNA-Polymerase III enthält.
- 38. Verfahren zur Herstellung eines Markers zum Nachweis von Biomolekülen gemäß einem der Ansprüche 26 34, dadurch gekennzeichnet, daß die erste Substanz zusätzlich der jeweils eingesetzten zweiten Substanz mit weiteren β-Untereinheiten einer DNA-Polymerase III inkubiert wird.
- 39. Verfahren zur Herstellung eines Markers zum Nachweis von Biomolekülen gemäß einem der Ansprüche 26 38, dadurch gekennzeichnet, daß
 die zu replizierenden hochmolekularen Nukleinsäuremoleküle eine zirkuläre Form aufweisen.

24

- 40. Verfahren zur Herstellung eines Markers zum Nachweis von Biomolekülen gemäß einem der Ansprüche 26 39, dadurch gekennzeichnet, daß
 die zu replizierenden hochmolekularen Nukleinsäuremoleküle jeweils eine
 Replikationsorigin-Sequenz aufweisen.
- 41. Verfahren zur Herstellung eines Markers zum Nachweis von Biomolekülen gemäß einem der Ansprüche 26 40, dadurch gekennzeichnet, daß
 die zu replizierenden hochmolekularen Nukleinsäuremoleküle eine Länge
 von mindestens 10 kB aufweisen.
- 42. Verfahren zur Herstellung eines Markers zum Nachweis von Biomolekülen gemäß einem der Ansprüche 26 41, dadurch gekennzeichnet, daß
 die detektierbare Markierung mindestens einer der zugefügten Mononukleotidspezies aus einer fluoreszierenden, lumineszierenden, radioaktiven,
 oder enzymatischen Markierung besteht.
- 43. Marker zum Nachweis von Biomolekülen, dadurch gekennzeichnet, daß er mit einem Verfahren gemäß der Ansprüche 26 42 hergestellt wurde.

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International Application No

		1	F/EP2004/00	7434
A. CLASSIF	ICATION OF SUBJECT MATTER C12Q1/68			
According to	International Patent Classification (IPC) or to both national classificat	ion and IPC		
B. FIELDS S				
Minimum doc IPC 7	cumentation searched (classification system followed by classification C12Q	и ѕупіров)		
Documentali	on searched other than minimum documentation to the extent that su	ich documents are include	d in the fields searched	d
	ta base consulted during the International search (name of data base ternal, WPI Data, PAJ, MEDLINE, BIOS		·	BASE
C. DOCUME	ENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT			
Category °	Cliation of document, with indication, where appropriate, of the rele	vant passages		Relevant to claim No.
X	US 6 531 283 B1 (KINGSMORE STEPHE 11 March 2003 (2003-03-11) cited in the application figures 1,13-15	N ET AL)		1-43
X	WO 93/15229 A (DU PONT) 5 August 1993 (1993-08-05) page 5, line 28 - page 7, line 10 1-28; figures 1-7); claims -/		1-43
X Furt	her documents are listed in the continuation of box C.	X Patent family me	embers are listed in ann	ex.
° Special ca	ategories of cited documents:	"T" later document publis	hed after the Internation	nal filing date
"A" docume consid "E" earlier of filling d "L" docume which citation "O" docume other i "P" docume	ent defining the general state of the art which is not dered to be of particular relevance document but published on or after the international	or priority date and rided to understand Invention "X" document of particular cannot be considere Involve an inventive "Y" document of particular cannot be considere document is combin	not in conflict with the a the principle or theory to ar relevance; the claims ad novel or cannot be co- step when the docume ar relevance; the claims ad to involve an inventived the dwith one or more of nation being obvious to	application but underlying the ed invention considered to cont is taken alone ed invention every step when the her such docu-a person skilled
	actual completion of the international search	_	e international search re	eport
	8 November 2004	25/11/20	104	
Name and	mailing address of the ISA European Patent Office, P.B. 5818 Patentlaan 2 NL - 2280 HV Rijswijk Tet. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl, Fax: (+31-70) 340-3016	Authorized officer Stachowi	ak, 0	

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International Application No
/EP2004/007434

alegory *	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	Relovant to claim No.	
(ZHANG H-T ET AL: "Protein quantification from complex protein mixtures using a proteomics methodology with single-cell resolution" PROCEEDINGS OF THE NATIONAL ACADEMY OF SCIENCES OF USA, NATIONAL ACADEMY OF SCIENCE. WASHINGTON, US, vol. 98, no. 10, 8 May 2001 (2001-05-08), pages 5497-5502, XP002261688 ISSN: 0027-8424 abstract	1-43	
X	TAKESHI SANO ET AL: "IMMUNO-PCR: VERY SENSITIVE ANTIGEN DETECTION BY MEANS OF SPECIFIC ANTIBODY-DNA CONJUGATES" SCIENCE, AMERICAN ASSOCIATION FOR THE ADVANCEMENT OF SCIENCE,, US, vol. 258, no. 5079, 2 October 1992 (1992-10-02), pages 120-122, XP000384402 ISSN: 0036-8075 the whole document	1-43	
A .	NIEMEYER C M: "The developments of semisynthetic DNA-protein conjugates" TRENDS IN BIOTECHNOLOGY, ELSEVIER PUBLICATIONS, CAMBRIDGE, GB, vol. 20, no. 9, 1 September 2002 (2002-09-01), pages 395-401, XP004374664 ISSN: 0167-7799 pages 395-396	1-43	
A	DE 199 41 756 A (NIEMEYER CHRISTOF) 8 March 2001 (2001-03-08) abstract; figures 1-6	1-43	
A	US 2002/076704 A1 (LASKEN ROGER ET AL) 20 June 2002 (2002-06-20) claims 1-59	1-43	

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

information on patent family members

International Application No EP2004/007434

Patent document cited in search report		Publication date	Patent temily member(s)			Publication date
US 6531283	B1	11-03-2003	AU	6994401	A	02-01-2002
			CA	2411838	A1	27-12-2001
			CN	- 1 10000	T	01-10-2003
			EP		A1	02-04-2003
			JP		T	22-04-2004
			WO	0197616		27-12-2001
			US	2003143613	A1	31-07-2003
WO 9315229	Α	05-08-1993	AT	185378	T	15-10-1999
			AU	3618593	Α	01-09-1993
			CA		A1	05-08-1993
			DE		D1	11-11-1999
			DE		T2	08-06-2000
•			EP		A1	23-11-1994
			HK		<u>A</u> 1	09-06-2000
			JP	7505765	Ţ	29-06-1995
			WO	9315229	A2	05-08-1993
DE 19941756	Α	08-03-2001	DE	19941756	A1	08-03-2001
US 2002076704	A1	20-06-2002	US	6235502	B1	22-05-2001
			US		A1	08-11-2001

INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT

Internationales Aktenzeichen T/EP2004/007434

Veröffentlichung von besonderer Bedeutung; die beanspruchte Erfindung kann nicht als auf erfinderischer Täligkeit beruhend betrachtet werden, wenn die Veröffentlichung mit einer oder mehreren anderen Veröffentlichungen dieser Kategorie in Verbindung gebracht wird und diese Verbindung für einen Fachmann nahellegend ist

& Veröffentlichung, die Mitglied derselben Patentfamilie ist

25/11/2004

Bevollmächtigter Bediensteter

Stachowiak, 0

Absendedatum des Internationalen Recherchenberichts

<u> </u>	VI A	COLUMNICALINA	DEC AND	EL DUNCO	CECENCE	ANIDEO
٩.	VITA:	SSIFIZIERUNG 7 C.1.201	DES AUM	FFDUNGS	GEGENST	RHUNE
H	PK '	7 C1 <i>2</i> 0'	1 /KR			

Nach der Internationalen Patentidassifikation (IPK) oder nach der nationalen Klassifikation und der IPK

B. RECHERCHIERTE GEBIETE

Recherchierter Mindestprüfstoff (Klassifikationssystem und Klassifikationssymbole) IPK 7 C120

Recherchierte aber nicht zum Mindestprütstoff gehörende Veröffentlichungen, soweit diese unter die recherchierten Gebioto fallon

Während der Internationalen Recherche konsuttierte elektronische Datenbank (Name der Datenbank und ovil. verwendete Suchbegriffe) EPO-Internal, WPI Data, PAJ, MEDLINE, BIOSIS, INSPEC, COMPENDEX, EMBASE

C. ALS WE	SENTLICH ANGESEHENE UNTERLAGEN	
Kategorie*	Bezeichnung der Veröffentlichung, soweit erforderlich unter Angabe der in Betracht kommenden Teile	Betr. Anspruch Nr.
X	US 6 531 283 B1 (KINGSMORE STEPHEN ET AL) 11. März 2003 (2003-03-11) in der Anmeldung erwähnt Abbildungen 1,13-15	1-43
X	WO 93/15229 A (DU PONT) 5. August 1993 (1993-08-05) Seite 5, Zeile 28 - Seite 7, Zeile 10; Ansprüche 1-28; Abbildungen 1-7	1-43
X Wet	ere Veröffentlichungen sind der Fortsetzung von Feld C zu X Siehe Anhang Patentfamilie	
"A" Veröffe aber i "E" älleres Anme "L" Veröffe scheli ander	a Kategorien von angegebenen Veröffentlichungen : "T" Spätere Veröffentlichung, die nach de oder dem Prioritätsdatum veröffentlich and den Technik definiert, alcht als besonders bedeutsam anzusehen ist Dokument, das jedoch erst am oder nach dem Internationalen dedatum veröffentlicht worden ist "X" Veröffentlichung von besonderer Bed kann allein aufgrund dieser Veröffentlichung selegit werden en im Recherchenbericht genannten Veröffentlichung belegit werden eier die aus einem anderen besonderer Grund angegeben ist (wie führt) "T" Spätere Veröffentlichung, die nach de oder dem Prioritätsdatum veröffentlich Ammeldung nicht kollidiert, sondem n Erfindung zugrundeliegenden Prinzip Theorie angegeben ist "X" Veröffentlichung von besonderer Bed kann allein aufgrund dieser Veröffentlichung von besonderer Bed kann nicht als auf erfinderischer Tätig kann nicht als auf erfinderischer Tätig	ur zum Versländnis des der is oder der ihr zugrundellegenden eutung, die beanspruchte Erfindung lichung, nicht als neu oder auf rachtet werden eutung: die beanspruchte Erfindung

Formblatt PCT/ISA/210 (Blatt 2) (Januar 2004)

"O" Veröffentlichung, die sich auf eine mündliche Offenbarung, eine Benutzung, eine Ausstellung oder endere Maßnahmen bezieht "P" Veröffentlichung, die vor dem internationalen Anmekledatum, aber nach dem beanspruchten Prioritätsdatum veröffentlicht worden ist

Europäisches Patentamt, P.B. 5818 Patentiaan 2 NL – 2280 HV Rijswijk Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl, Fax: (+31-70) 340-3016

Datum des Abschlusses der internationalen Recherche

18. November 2004

Name und Postanschrift der Internationalen Recherchenbehörde

INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT

Internationalee Aktenzelchen
/EP2004/007434

C.(Fortes)	004/007434		
Kategorie*	rung) ALS WESENTLICH ANGESEHENE UNTERLAGEN Bezeichnung der Veröffentlichung, soweit erforderlich unter Angebo der in Betracht komm	andan Talla	
	G. STORES STORES AND CO. E. DOLLECH KOMING		Betr. Anspruch Nr.
x	ZHANG H-T ET AL: "Protein quantification from complex protein mixtures using a proteomics methodology with single-cell resolution" PROCEEDINGS OF THE NATIONAL ACADEMY OF SCIENCES OF USA, NATIONAL ACADEMY OF SCIENCE. WASHINGTON, US, Bd. 98, Nr. 10, 8. Mai 2001 (2001-05-08), Seiten 5497-5502, XP002261688 ISSN: 0027-8424 Zusammenfassung		1-43
X	TAKESHI SANO ET AL: "IMMUNO-PCR: VERY SENSITIVE ANTIGEN DETECTION BY MEANS OF SPECIFIC ANTIBODY-DNA CONJUGATES" SCIENCE, AMERICAN ASSOCIATION FOR THE ADVANCEMENT OF SCIENCE, US, Bd. 258, Nr. 5079, 2. Oktober 1992 (1992-10-02), Seiten 120-122, XP000384402 ISSN: 0036-8075 das ganze Dokument		1-43
A	NIEMEYER C M: "The developments of semisynthetic DNA-protein conjugates" TRENDS IN BIOTECHNOLOGY, ELSEVIER PUBLICATIONS, CAMBRIDGE, GB, Bd. 20, Nr. 9, 1. September 2002 (2002-09-01), Seiten 395-401, XP004374664 ISSN: 0167-7799 Seiten 395-396		1-43
A	DE 199 41 756 A (NIEMEYER CHRISTOF) 8. März 2001 (2001-03-08) Zusammenfassung; Abbildungen 1-6		1-43
A	US 2002/076704 A1 (LASKEN ROGER ET AL) 20. Juni 2002 (2002-06-20) Ansprüche 1-59		1-43

INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT

Angaben zu Veröffentligenon, die zur selben Patentfamilie gehören

Internationales Aldenzeichen EP2004/007434

Im Recherchenbericht Ingeführtes Patentdokument		Datum der Veröffentlichung	Mitglied(er) der Patentramitie		Datum der Veröffentlichung	
US 6531283	B1	11-03-2003	AU	6994401	A	02-01-2002
			CA	2411838		27-12-2001
			CN		T	01-10-2003
			EP	1296559	Å1	02-04-2003
			JP	2004512017	T	22-04-2004
			WO	0197616	A1	27-12-2001
			US	2003143613	A1	31-07-2003
WO 9315229	Α	05-08-1993	AT	185378	T	15-10-1999
			AU	3618593		01-09-1993
			CA	2129444		05-08-1993
			ÐE	69326685	D1	11-11-1999
			DE	69326685	T2	08-06-2000
			EP	0625211	A1	23-11-1994
			HK	1003719		09-06-2000
			JP	7505765		29-06-1995
			WO	9315229	A2	05-08-1993
DE 19941756	Α	08-03-2001	DE	19941756	A1	08-03-2001
US 2002076704	A1	20-06-2002	US	6235502	B1	22-05-2001
			US	2001039039		08-11-2001